

pure  [®]
biologics



NOTA PRAWNA

Poprzez zapoznanie się z niniejszą Prezentacją („Prezentacja”) wyraża się zgodę na następujące ograniczenia:

Informacje zamieszczone poniżej zostały przygotowane przez Pure Biologics S.A. („Spółka”, „Emitent”) wyłącznie w celu informacyjnym na potrzeby prezentacji dla inwestorów oraz analityków rynku. („Prezentacja”). Niniejsza Prezentacja nie stanowi ani nie jest częścią i nie powinna być traktowana jako oferta albo jako propozycja dokonania zapisów na, gwarantowania zakupu lub dokonania w inny sposób nabycia jakichkolwiek papierów wartościowych Spółki. Emitent nie ponosi odpowiedzialności za efekty jakichkolwiek decyzji lub działań, które zostały podjęte na podstawie Prezentacji. Odpowiedzialność za skutki podejmowanych działań i decyzji spoczywa wyłącznie na korzystającym z Prezentacji. Inwestowanie w papiery wartościowe Emitenta łączy się z ryzykiem właściwym dla instrumentów rynku kapitałowego oraz ryzykiem związanym z działalnością Emitenta oraz z otoczeniem, w jakim Emitent prowadzi działalność. Inwestor powinien uważnie zapoznać się z treścią dokumentacji emisyjnej, w tym w szczególności z Dokumentem Ofertowym i Prezentacją. Prezentacja zawiera stwierdzenia dotyczące przyszłości, które odzwierciedlają obecną ocenę Emitenta lub, w zależności od kontekstu, Zarządu, odnośnie do czynników zewnętrznych, strategii biznesowej, planów i celów Emitenta dotyczących jego przyszłej działalności. Stwierdzenia dotyczące przyszłości odnoszą się do Emitenta oraz sektorów i branży, w których Emitent prowadzi działalność. Do stwierdzeń dotyczących przyszłości należą stwierdzenia zawierające słowa takie jak „oczekuje”, „zamierza”, „planuje”, „sądzi”, „przewiduje”, „spodziewa się”, „będzie”, „ma w planach”, „stawia sobie za cel”, „może”, „byłby”, „mógłby”, „będzie nadal” oraz inne podobne stwierdzenia odnoszące się do przyszłych zdarzeń lub okoliczności. Wszystkie stwierdzenia dotyczące przyszłości zawarte w Prezentacji odnoszą się do kwestii obarczonych ryzykiem i niepewnością. W związku z tym stanowią lub mogą stanowić one ważne czynniki, które mogą spowodować, że faktyczne okoliczności będą się istotnie różniły od okoliczności przewidywanych w tych stwierdzeniach lub z nich wynikających. Wszelkie stwierdzenia dotyczące przyszłości zawarte w Prezentacji odzwierciedlają obecne przewidywania Emitenta co do przyszłych zdarzeń i podlegają oddziaływaniu zarówno wymienionych, jak i innych ryzyk, niepewności i założeń dotyczących działalności Emitenta, jego wyników, strategii rozwoju i płynności. Emitent nie zobowiązuje się publicznie aktualizować lub uzupełniać żadnych stwierdzeń dotyczących przyszłości w wyniku pozyskania nowych informacji, przyszłych zdarzeń lub z innego powodu. Wszelkie późniejsze pisemne i ustne stwierdzenia dotyczące przyszłości odnoszące się do Emitenta lub osób działających w imieniu Emitenta wyraźnie w całości podlegają postanowieniom niniejszego akapitu. Przed podjęciem decyzji inwestycyjnej potencjalni inwestorzy w szczególności powinni wziąć pod uwagę wyżej wskazane czynniki, które mogą powodować, że faktyczne wyniki będą różnić się od tych wyrażonych w stwierdzeniach dotyczących przyszłości. Emitent ani żaden z jego podmiotów powiązanych, doradców lub przedstawicieli nie zamierza sporządzać ani rozpowszechniać żadnych aneksów, zmian, aktualizacji lub ponownych przeglądów jakichkolwiek informacji, opinii lub stwierdzeń dotyczących przyszłości zawartych w Prezentacji w celu odzwierciedlenia zmiany zdarzeń, warunków lub okoliczności i oświadcza, że nie jest w żadnym zakresie zobowiązany do podjęcia takich działań. Nie zostaje złożone żadne oświadczenie, zapewnienie ani zobowiązanie, wyraźne lub dorozumiane, co do trafności, kompletności i prawidłowości informacji lub opinii zawartych w Prezentacji. Emitent ani żaden z jego podmiotów powiązanych, doradców lub przedstawicieli nie będzie ponosił odpowiedzialności z tytułu jakiegokolwiek szkody powstałej w związku z korzystaniem z Prezentacji lub jego treści albo z jakiegokolwiek innego tytułu związanego z Prezentacją. Prezentacja ma charakter wyłącznie informacyjny i nie stanowi prospektu w rozumieniu przepisów implementujących przepisy Dyrektywy 2003/71/WE (ze zm.), w szczególności przepisów Ustawy o Ofercie Publicznej, ani też Dokumentu Informacyjnego w myśl Załącznika Nr 1 do Regulaminu ASO wydanego przez GPW w Warszawie i nie stanowi oferty sprzedaży ani zaproszenia do nabycia papierów wartościowych. Udostępnienie Prezentacji nie stanowi akcji promocyjnej w rozumieniu art. 53 ust. 2 Ustawy o Ofercie Publicznej. Prezentacja nie stanowi ani nie jest częścią i nie powinna być interpretowana jako oferta, zaproszenie do nabycia lub do składania ofert, ani jako podstawa do podjęcia jakiegokolwiek decyzji w przedmiocie inwestowania w jakiejkolwiek papiery wartościowe Emitenta lub jego podmiotów zależnych. Prezentacja (oraz informacje w niej zamieszczone) nie stanowią oferty sprzedaży ani zaproszenia do składania ofert zakupu papierów wartościowych na terytorium Stanów Zjednoczonych Ameryki. Papiery wartościowe mogą być oferowane i zbywane na terytorium Stanów Zjednoczonych Ameryki po ich zarejestrowaniu zgodnie z amerykańską ustawą o papierach wartościowych z 1933 r. ze zmianami (U.S. Securities Act of 1933, „Amerykańska Ustawa o Papierach Wartościowych”) albo na podstawie wyjątku od obowiązku rejestracyjnego przewidzianego w Amerykańskiej Ustawie o Papierach Wartościowych. Papiery wartościowe opisane w Prezentacji nie zostały ani nie zostaną zarejestrowane zgodnie z Amerykańską Ustawą o Papierach Wartościowych, ani nie są oferowane publicznie na terytorium Stanów Zjednoczonych Ameryki. Rozpowszechnianie Prezentacji w niektórych państwach może być zabronione. Niedozwolona jest dystrybucja Prezentacji na terytorium Kanady, Japonii lub Australii ani jakiegokolwiek innej jurysdykcji, w której stanowiłoby to naruszenie właściwych przepisów prawa lub wymagałoby rejestracji. Informacje zawarte w Prezentacji nie stanowią oferty sprzedaży ani zaproszenia do złożenia oferty nabycia papierów wartościowych w Kanadzie, Japonii lub Australii.

Agenda prezentacji

O PURE BIOLOGICS

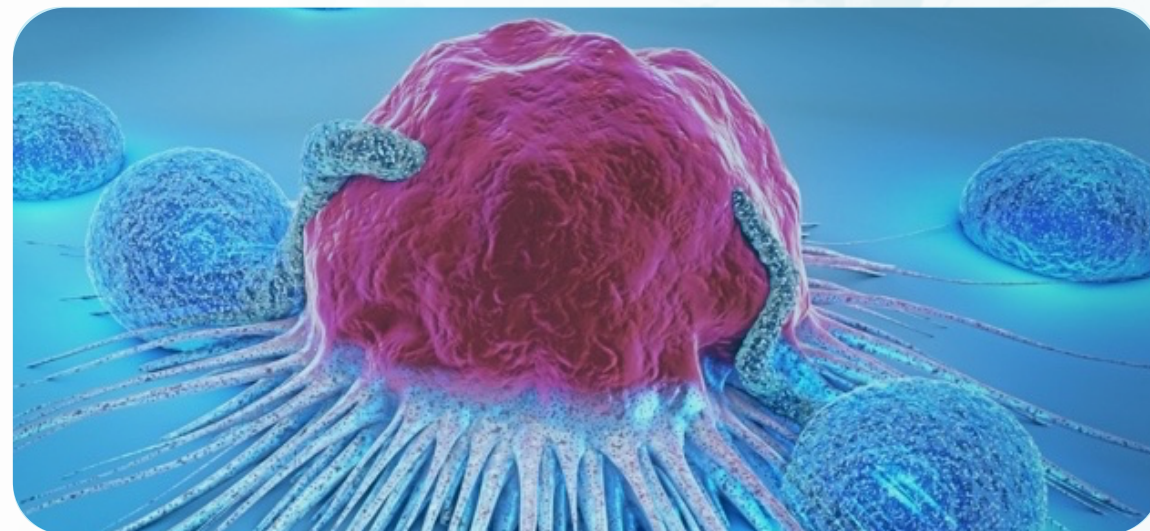
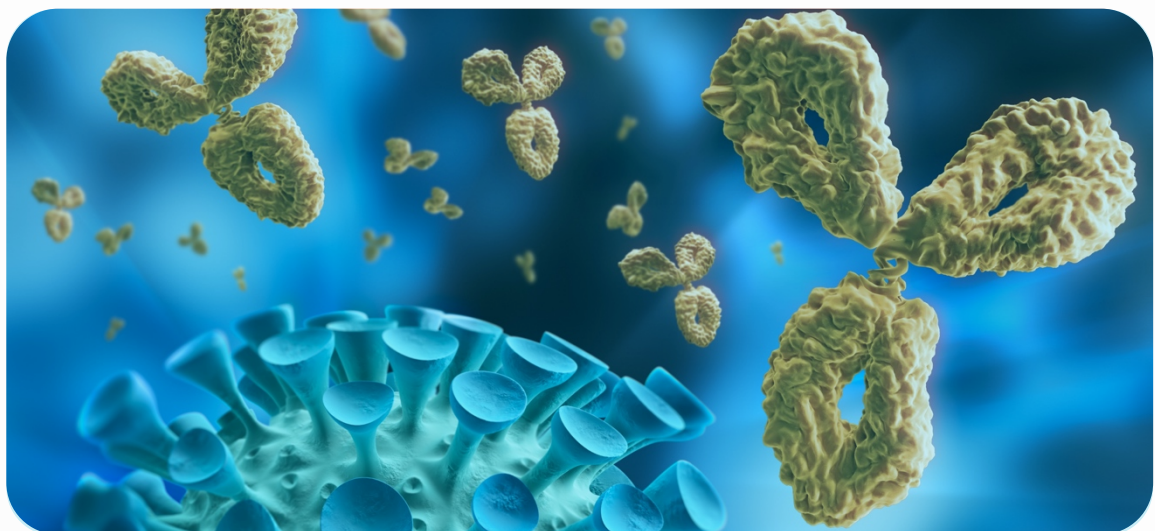
STRATEGIA ROZWOJU
LEKÓW BIOLOGICZNYCH

TERAPIE OPARTE O APTAMERY

PODSUMOWANIE



Pure Biologics S.A. w pigułce



Pure Biologics S.A. w pigułce

10 lat na rynku

Zespół 100 specjalistów

Wartość oparta na IP

Własne technologie

Pierwsze w klasie

nowe leki i nowe terapie

Immunoonkologia

Neurologia

Pure Biologics celuje w **dwa obszary terapeutyczne**



Zespół ekspertów, budowanie kompetencji, rosnące doświadczenie



Wspólne działania operacyjne, optymalizacja zasobów



Jedna strategia, synergia technologii

Aptamery



Choroby rzadkie – niezaspokojona potrzeba medyczna



Nowe podejście w obszarze **terapii celowanej**

Przeciwciała



Immunoonkologia – najatrakcyjniejszy rynek leków



Wysokie zapotrzebowanie na projekty w *big pharmie*

Zespół zarządzający



Dr Filip Jeleń, MBA
Założyciel, Prezes Zarządu

Prezes zarządu, założyciel i główny akcjonariusz Pure Biologics. Posiada ponad 15 lat doświadczenia jako naukowiec i menedżer naukowy w Polsce i USA. Specjalista inżynierii białka, wieloletni przedsiębiorca i zarządca.



Romuald Harwas
Dyrektor Finansowy, Wiceprezes Zarządu

Doświadczony menadżer finansowy i księgowy, były dyrektor finansowy i członek zarządu kilku firm. Zarządzał przejściem spółek na główny rynek GPW, współpracował z funduszami venture capital, private equity oraz partnerstwa publiczno-prywatnego.



Dr Richard Fox
Badania przedkliniczne

Doświadczony naukowiec wyszkolony w Seattle, USA, założyciel udanego startupu, dyrektor w firmie Merck. Specjalizuje się w opracowywaniu i prowadzeniu rozbudowanych programów badawczych od poziomu koncepcji aż do wczesnych faz klinicznych.



Marta Wawrzyniak
Dyrektor Operacyjna

Doświadczona menedżerka oraz specjalistka naukowa od przeciwciał, skuteczna negocjatorka szybko rozwiązująca problemy. Odpowiada za zarządzanie grupami badawczymi, i codzienne funkcjonowanie Spółki na wszystkich jej poziomach.



Dr Przemysław Jurek, MBA
Dyrektor B+R

Naukowiec, wynalazca i menedżer, z wykształceniem obejmującym rozwój nowych leków. Zarządza projektami od strony naukowej oraz rozwija i nadzoruje pipeline Spółki, buduje nowe pola do współpracy z partnerami i klientami.



Dr Miroslava Piskorikova
Kwestie regulacyjne i rejestracyjne

Osoba z szerokim doświadczeniem w pomaganiu spółkom w zrozumieniu spraw legislacyjnych i regulacji medycznych i przygotowywaniu dossier rejestracyjnych zgodnie z wymaganiami KE, EMA, FDA. Wieloletnia menadżerka ds. regulatorowych w Eli Lilly (Elanco).

Zespół doradczy posiada szerokie doświadczenie w wielu obszarach



Dr n. med. Radosław Zagożdżon **Immunoonkologia, badania przedkliniczne**

Immunolog kliniczny z doświadczeniem wyniesionym ze szpitali w **Bostonie i Dublinie**. Posiada wieloletnie doświadczenie medyczne i naukowe, w tym w badaniach w **zakresie układu odpornościowego w nowotworach**. Dr. Zagożdżon wspiera zespół w zakresie modeli nowotworów oraz w planowaniu i analizie badań przedklinicznych na zwierzętach.



Profesor dr n. med. Julia Bar **Immunoonkologia**

Profesor Julia Bar jest kierownikiem Zakładu Immunopatologii i Biologii Molekularnej Uniwersytetu Medycznego we Wrocławiu. **Specjalizuje się w immunoonkologii, biologii nowotworów oraz medycynie regeneracyjnej** i inżynierii tkankowej. Zarówno doradza Spółce jako konsultant naukowy, jak i zasiada w Radzie Nadzorczej.



Profesor Waldemar Priebe **Biologia nowotworów**

Dr Waldemar Priebe jest profesorem Chemii Medycznej na Wydziale Medycyny Nowotworowej **MD Anderson Cancer Center w Houston w Teksasie**. Jego badania dotyczą poszukiwania i rozwijania nowych leków, które zmieniają szlaki sygnałowe i metaboliczne ważne dla progresji i przeżycia nowotworów.



Profesor dr n. med. Bogusław Paradowski **Neurologia**

Profesor Paradowski jest doświadczonym **klinicystą neurologiem**. Przez ponad 20 lat pełnił funkcję głównego konsultanta wojewódzkiego w dziedzinie neurologii. Dziś pomaga Pure Biologics w projektach z zakresu leczenia chorób neurologicznych i rzadkich, wspiera również zespół w tematach związanych z badaniami klinicznymi.



Profesor dr n. med. Konrad Rejdak **Neurologia**

Profesor Rejdak jest **specjalistą neurologii**, skupionym w dużej mierze na **leczeniu miastenii**, kierownikiem Katedry i Kliniki Neurologii Wydziału Lekarskiego Uniwersytetu Medycznego w Lublinie oraz prezesem Polskiego Towarzystwa Neurologicznego. Zasiada także w Panelu Naukowym **Europejskiej Akademii Neurologii**.



Profesor Günter Mayer **Aptamery**

Profesor Mayer jest **czołowym ekspertem w dziedzinie aptamerów** oraz szefem grupy badawczej i profesorem na Uniwersytecie w Bonn. Jest liderem projektów międzynarodowych i dyrektorem oraz założycielem Centre for Aptamer Research and Development.

Pipeline projektów Pure Biologics obejmuje dwa obszary badawcze



Immunoonkologia, onkologia – przeciwciała bispecyficzne (bsAb)

PB001 bsAb w CRC

PB003 Ab-ligand w NSCLC

PB004 bsAb w TNBC

Przeciwciała

PB006 Apt-lek w czerniaku

Neurologiczne choroby rzadkie – aktywne terapie pozaustrojowe (aptafereza)

PB002 Aptafereza w NMO

PB005 Aptafereza w miastenii

Aptamery

Opatentowana platforma PureApta™



bsAb – bispecyficzne przeciwciało monoklonalne
Apt – aptamer
Apt-lek – koniugat aptameru z lekiem chemicznym
NMO – Neuromyelitis Optica

CRC – rak jelita grubego i odbytu
NSCLC – niedrobnokomórkowy rak płuc
TNBC – potrójnie negatywny rak piersi

Agenda prezentacji

O PURE BIOLOGICS

STRATEGIA ROZWOJU LEKÓW BIOLOGICZNYCH

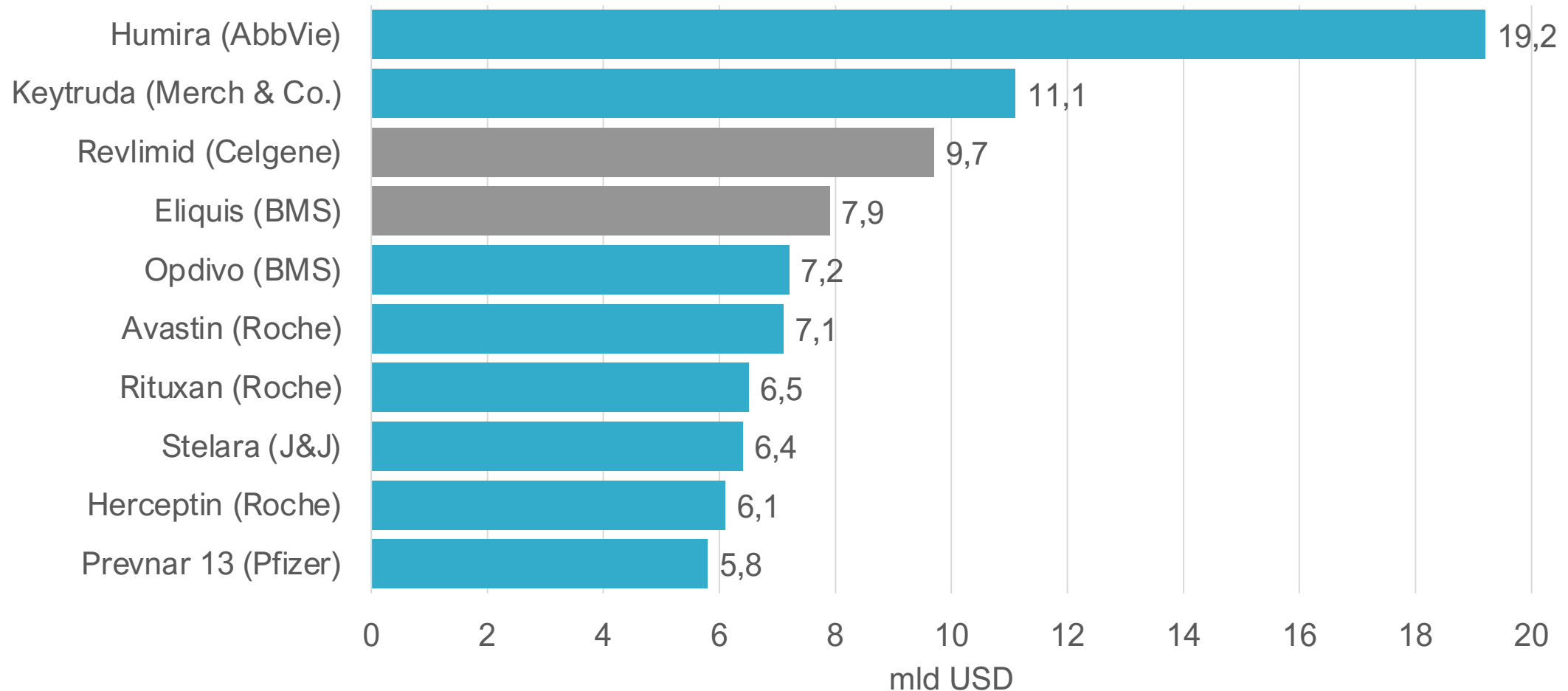
TERAPIE OPARTE O APTAMERY

PODSUMOWANIE



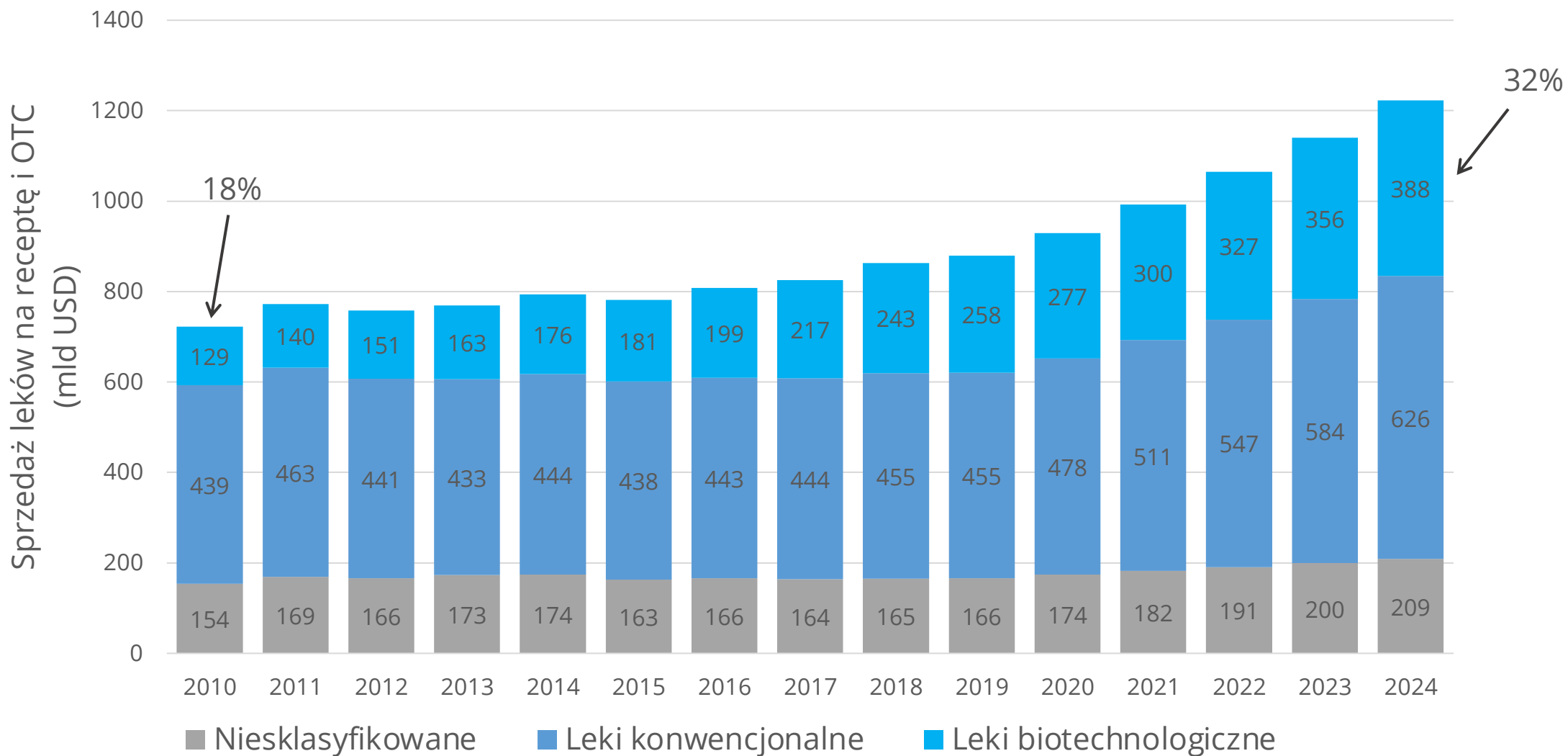
Najlepiej sprzedające się leki to leki biotechnologiczne

Sprzedaż leków 2019 na świecie, "top 10" (mld USD)



Źródło: Urquhart L., Nature Reviews Drug Discovery, 2020

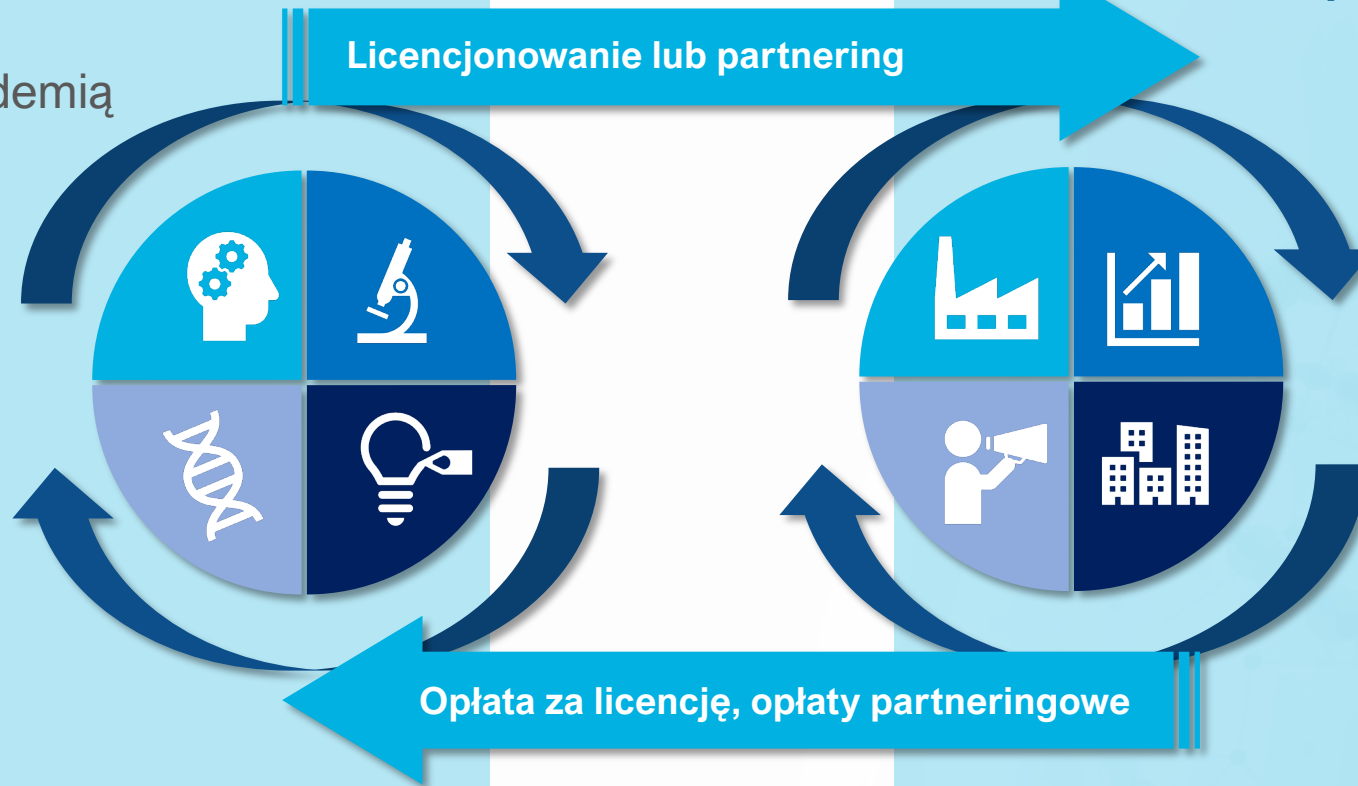
Udział leków biotechnologicznych w rynku **stale rośnie**



Skąd się biorą nowe leki?

Małe spółki R&D, biotech

tygiel pomysłów
współpraca z akademią
odkrywanie leków
nowe technologie
platformy
zwinność
oryginalność



Spółki „Big Pharma”

rozwój
badania kliniczne
rejestracja
produkcja
sprzedaż
marketing

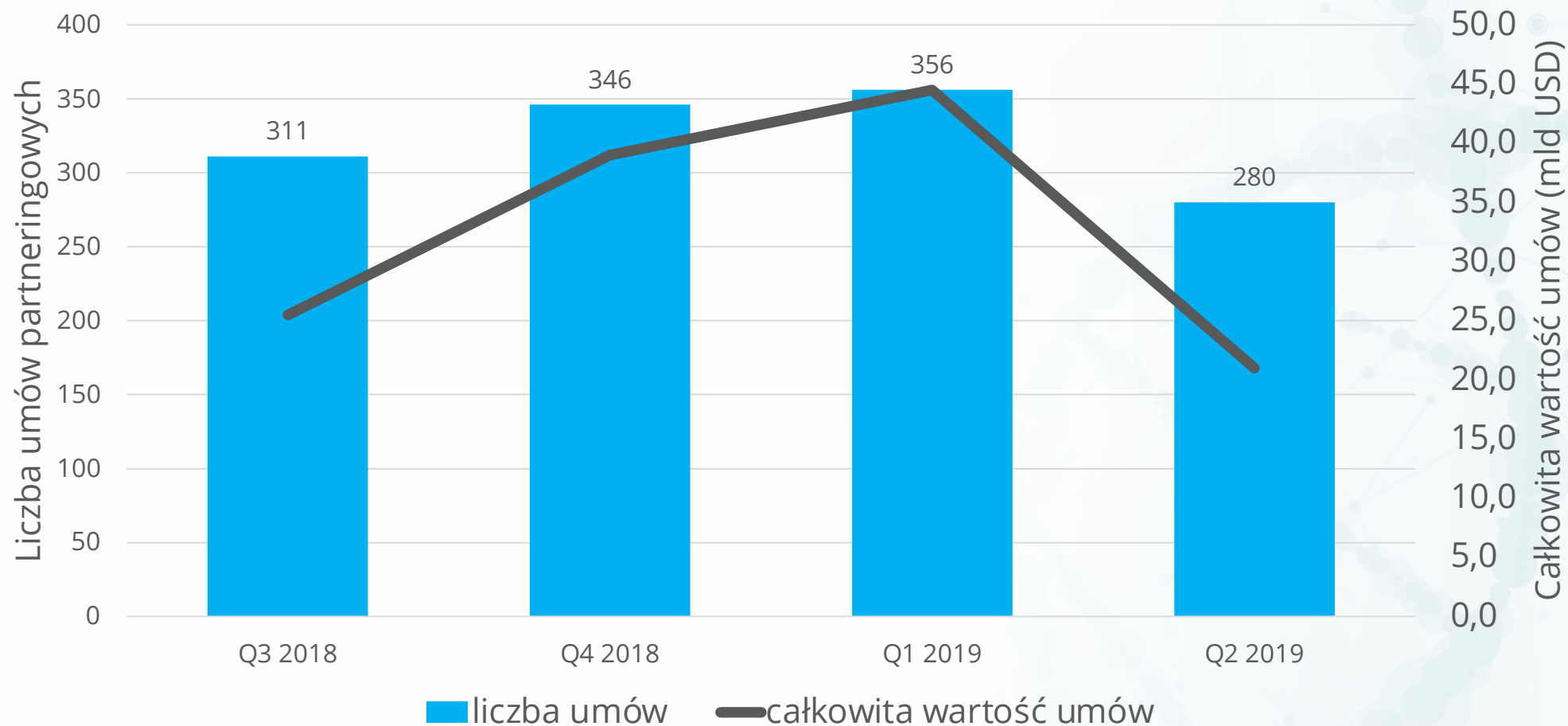
- ✓ Najczęściej na etapie przedklinicznym i badań klinicznych
- ✓ Płatność początkowa (*upfront*) i za kamienie milowe (*milestones*)
- ✓ Tantiemy ze sprzedaży

Model biznesowy opiera się na komercjalizacji wygenerowanej IP



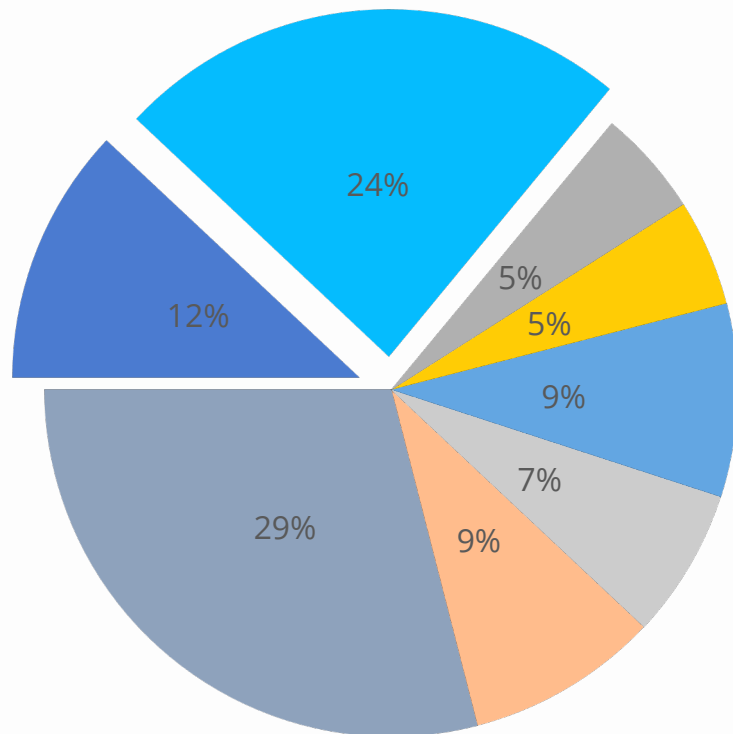
Farmaceutyczny rynek licencyjny: ~130 mld USD rocznie

Liczba i wartość umów licencyjnych dla leków



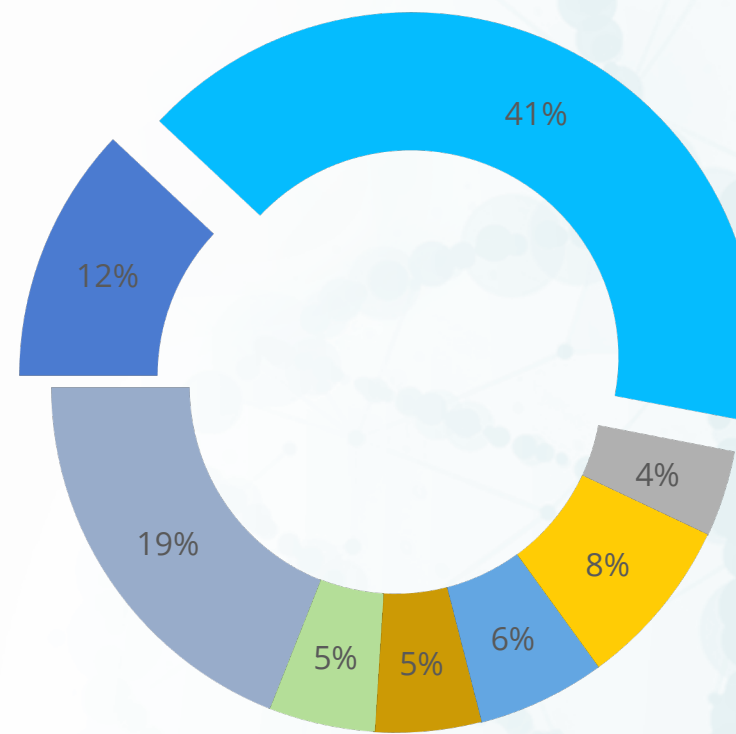
Podział umów ze względu na obszar terapeutyczny

Liczba umów



- ośrodkowy układ nerwowy
- onkologia
- gastroenterologia
- immunologia i stany zapalne
- choroby zakaźne
- zab. hormonalne, metaboliczne
- diagnostyka
- inne

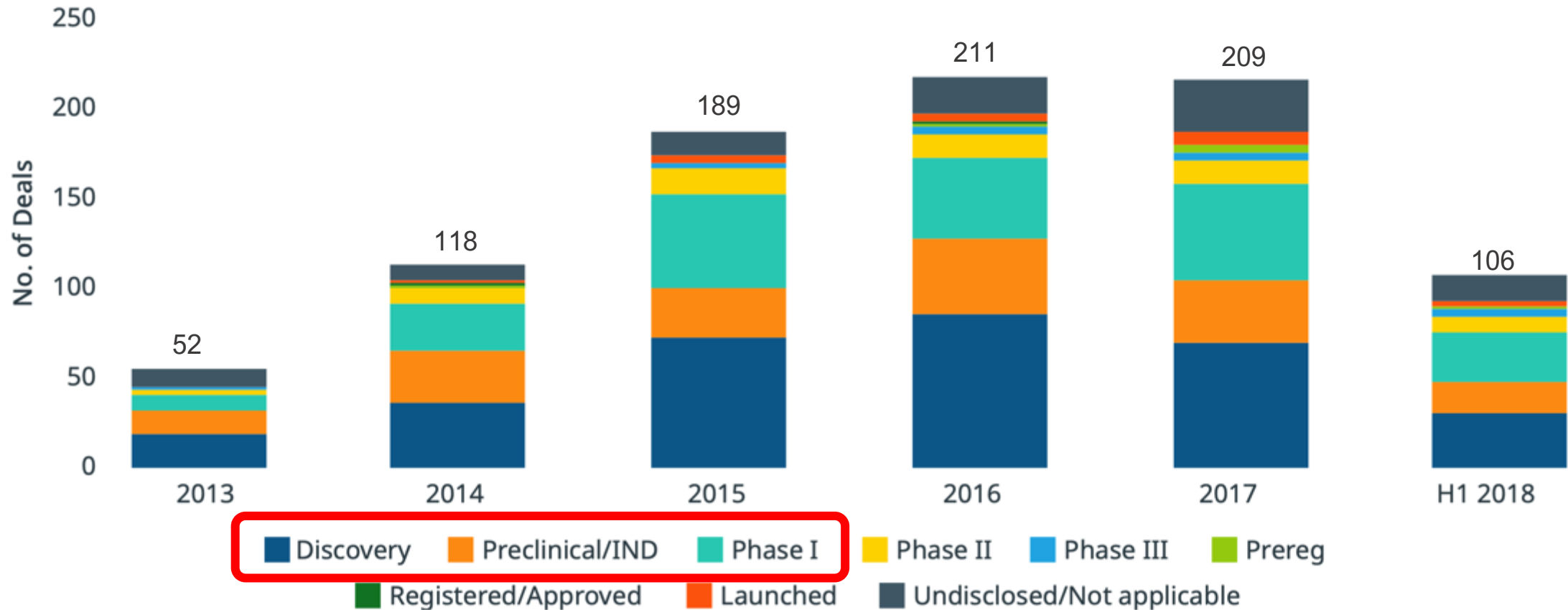
Łączna wartość umów



- ośrodkowy układ nerwowy
- onkologia
- gastroenterologia
- immunologia i stany zapalne
- choroby zakaźne
- układ sercowo-naczyniowy
- dermatologia
- inne

Immunoonkologia – “wczesny” rynek partneringowy

Figure 7: Immuno-oncology partnering deals by development stage, 2013-H1 2018.

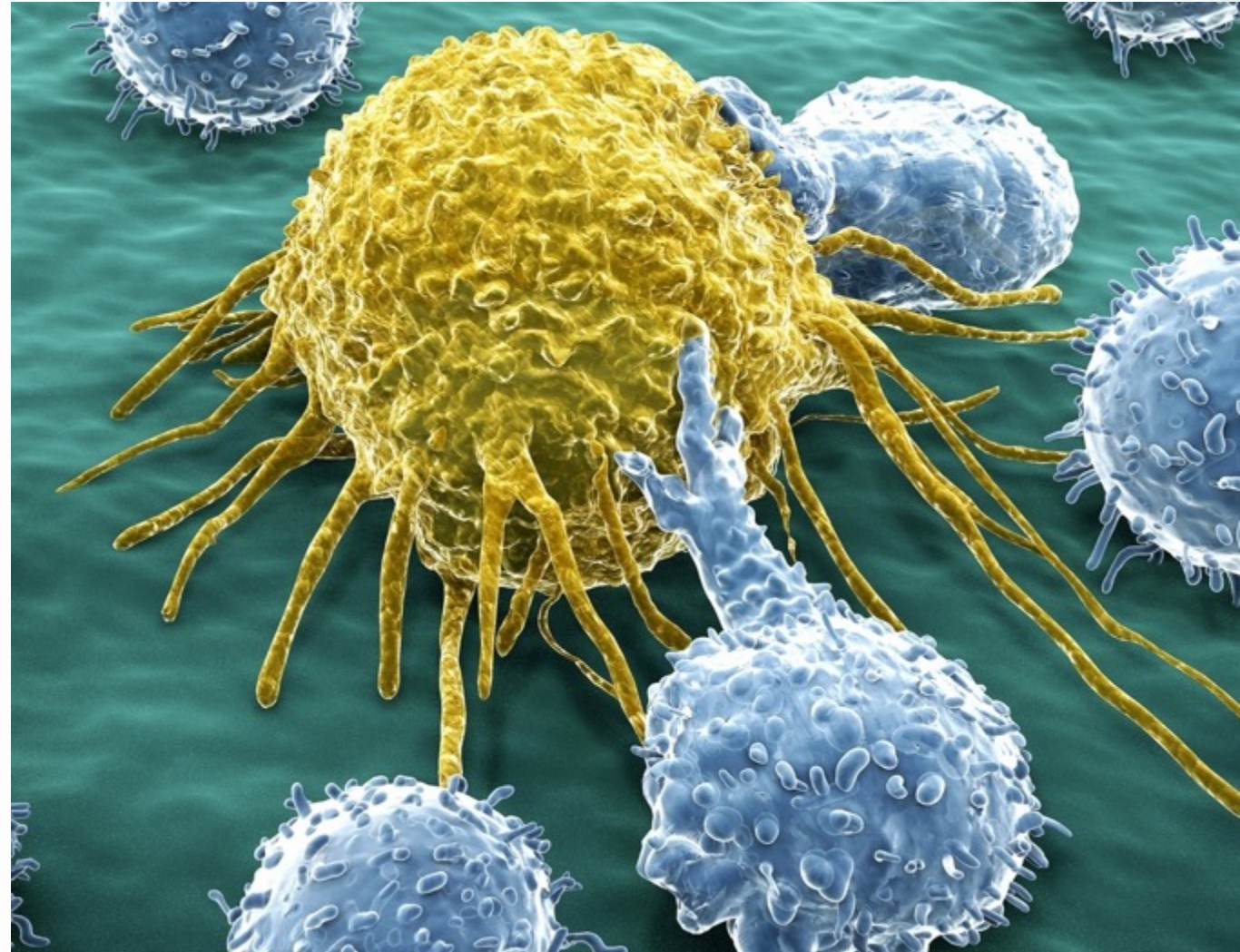


Wartość transakcji rośnie wraz z fazą rozwoju projektu



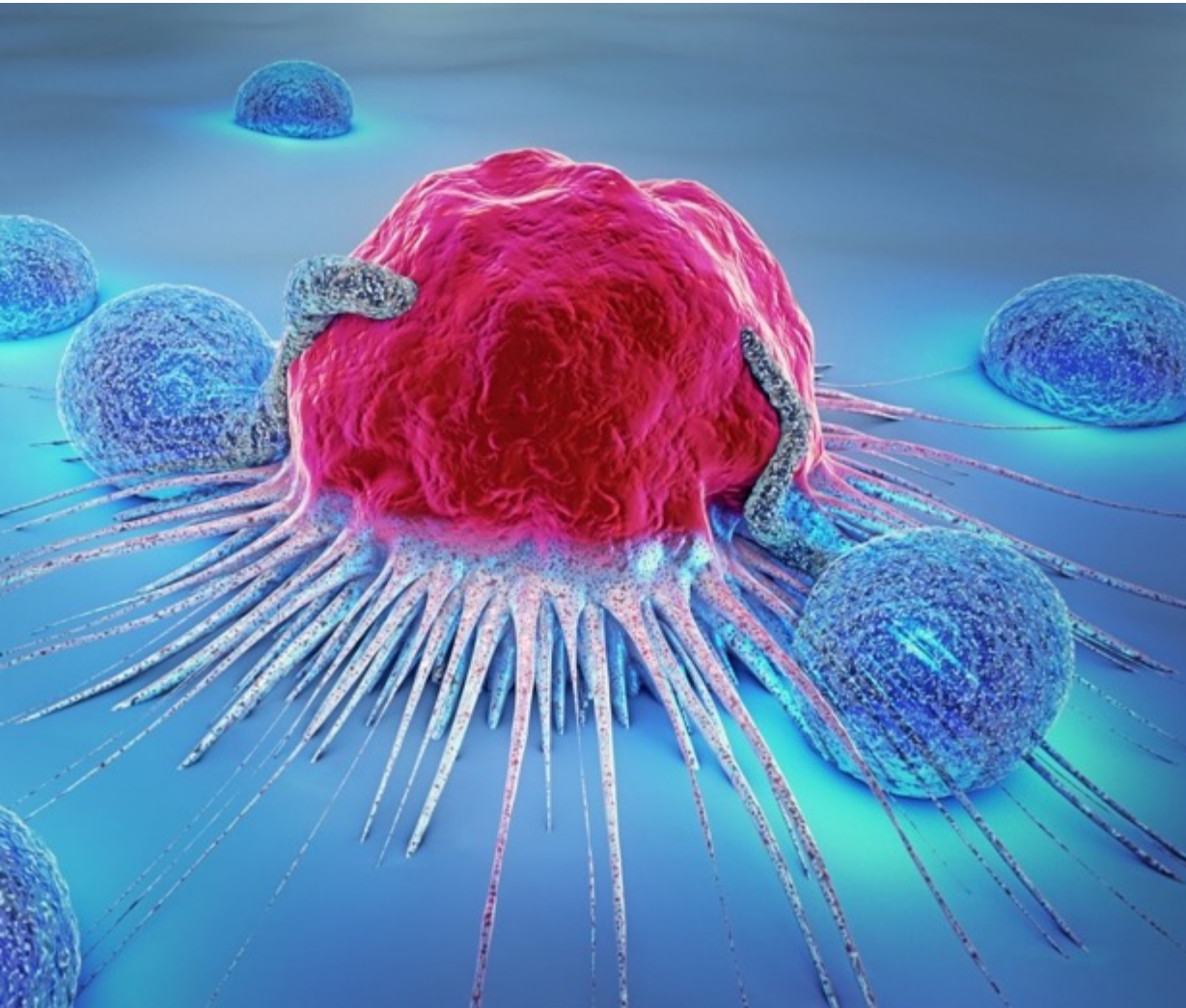
Strategia rozwoju leków biologicznych w Pure Biologics

- I/O – **najatrakcyjniejszy** segment lekowy w ostatnich latach
- Big pharma poszukuje aktywów lekowych wśród małych spółek
- Keytruda (MSD) - oczekiwany #1 w 2023, **sprzedaż > \$20 mld/rok**
- Celem PB jest **sprzedaż licencji** na etapie badań przedklinicznych lub wczesnym klinicznym



Źródło: Dranoff G. Nat Rev Cancer. 2004;4:11-22

Immuno-onkologia w Pure Biologics



Źródło: Dranoff G. Nat Rev Cancer. 2004;4:11-22

- Rozwój cząsteczek **first-in-class** o największej premii za ryzyko
- Wczesne fazy rozwoju leku, aż do pierwszego badania klinicznego u ludzi (ang. *First-in-Human*, FIH)
- **Bispecyficzne cząsteczki** - synergia efektów immunoterapeutycznych

Pipeline leków biologicznych zbliża się do fazy przedklinicznej



Immunoonkologia, onkologia – przeciwciała bispecyficzne (bsAb)

PB001 bsAb w CRC

PB003 Ab-ligand w NSCLC

PB004 bsAb w TNBC

PB006 Apt-lek w czerniaku

Spodziewane wejście w fazę przedkliniczną E2020

Przeciwciała

Neurologiczne choroby rzadkie – aktywne terapie pozaustrojowe (aptafereza)

PB002 Aptafereza w NMO

PB005 Aptafereza w miastenii

Aptamery

Opatentowana platforma PureApta™

Agenda prezentacji

O PURE BIOLOGICS

STRATEGIA ROZWOJU
LEKÓW BIOLOGICZNYCH

TERAPIE OPARTE O APTAMERY

PODSUMOWANIE



Drugi segment działalności Pure Biologics to terapie aptamerowe



Immunoonkologia, onkologia – przeciwciała bispecyficzne (bsAb)

PB001 bsAb w CRC

PB003 Ab-ligand w NSCLC

PB004 bsAb w TNBC

Przeciwciała

PB006 Apt-lek w czerniaku

Neurologiczne choroby rzadkie – aktywne terapie pozaustrojowe (aptafereza)

PB002 Aptafereza w NMO

PB005 Aptafereza w miastonii

Aptamery

Opatentowana platforma PureApta™

Aptamery – alternatywa dla przeciwciał



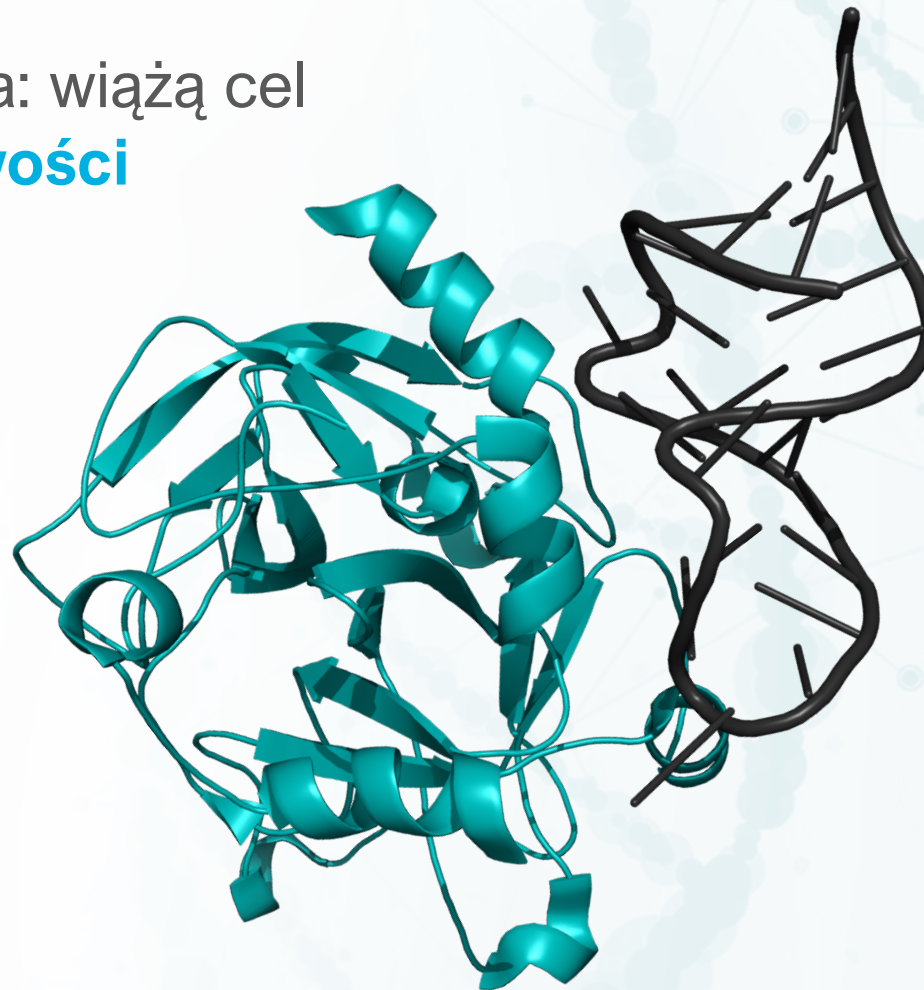
Biologiczne cząsteczki jak przeciwciała: wiążą cel molekularny, ale mają **odrębne właściwości**



Krótkie jednoniciowe fragmenty DNA przyjmują **strukturę 3D**



Otrzymywane w procesie selekcji *in vitro* z bibliotek kombinatorycznych



Aptamery znacząco różnią się od przeciwciał



Synteza 100% chemiczna, powtarzalna produkcja w GMP



Łatwe modyfikacje, np. przyłączanie do innych związków



Stabilne chemicznie i temperaturowo



Znikoma immunogenność, mniejszy rozmiar

Pure Biologics wykorzystuje aptamery w różnych zastosowaniach



Leki, celowane nośniki leków

PB006



Terapie pozaustrojowe – aktywne filtry biomolekularne

PB002

PB005



Wychwytywanie białek (np. produkcja leków)

współpraca



Diagnostyka – obrazowanie, biosensory

CRO

Aferesa – standardowa procedura medyczna



Pozaustrojowa procedura kliniczna



Standard medyczny w schorzeniach autoagresywnych



Rodzaj aferozy zależy od usuwanej frakcji krwi



Istniejące filtry dają tylko **ograniczoną selektywność**

Aptamery nadają aferezie prawdziwą **selektywność**

MECHANIZM DZIAŁANIA

Filtr do aferezy zawierający złożę ze swoistym aptamerem: **selektywna, bezpieczniejsza afereza**

PLATFORMA MEDYCZNA

Aptamery specyficzne dla nowych celów molekularnych – **kolejne wskazania**



„Aptaferesa” to usprawnienie stosowanych terapii

Wejście w **istniejącą infrastrukturę**

Poprawa skuteczności produktów obecnych już na rynku

Łatwiejszy dostęp do rynku dzięki obecnym ”dużym graczom”

Wspólny rozwój produktu



Kilka dużych firm dominuje rynek aferezy



Aferesa często grupowana z dializą – pozaustrojowe frakcjonowanie krwi



Cały rynek **aferezy** szacowany na **~1,8 mld USD**



Mocna konsolidacja, główni **gracze odrębni od rynku leków**



Główne firmy: Fresenius M.C., Asahi Kasei, B. Braun Avitum, Terumo



Znaczące inwestycje w B+R, współpracę, **przejęcia aktywów** i firm

PB002 zbliża się do fazy przedklinicznej



Immunoonkologia, onkologia – przeciwciała bispecyficzne (bsAb)

PB001 bsAb w CRC

PB003 Ab-ligand w NSCLC

PB004 bsAb w TNBC

Przeciwciała

PB006 Apt-lek w czerniaku

Neurologiczne choroby rzadkie – aktywne terapie pozaustrajenne (aptaferaza)

PB002 Aptaferaza w NMO

PB005 Aptaferaza w miastenii

Aptamery

Spodziewane wejście w fazę przedkliniczną 1H2021

Opatentowana platforma PureApta™

Pure Biologics wykorzystuje aptamery w różnych zastosowaniach



Leki, celowane nośniki leków

PB006



Terapie pozaustrojowe – aktywne filtry biomolekularne

PB002

PB005



Wychwytywanie białek (np. produkcja leków)

współpraca



Diagnostyka – obrazowanie, biosensory

CRO

Aptamery jako leki



Macugen – zarejestrowany w 2004 przez **Pfizer**



Aktualnie co najmniej 8 aptamerów w **>20 badaniach klinicznych**



Okulistyka, **onkologia**, endokrynologia, sercowo-naczyniowe, ...

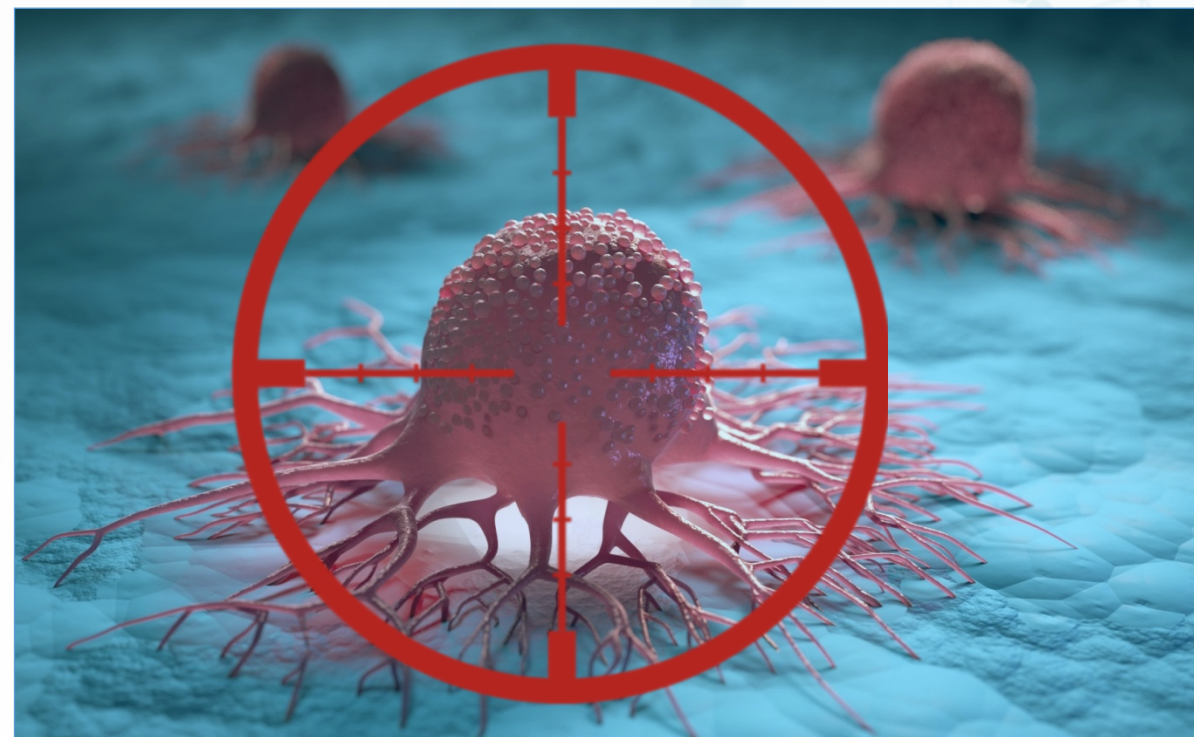


Publikacje naukowe: leki, nośniki leków, wektory dla innych terapii,...

Terapia celowana polepsza parametry stosowanych już leków

Celowana terapia przeciwnowotworowa

- Ograniczenie skutków ubocznych
- Niższe dawki chemoterapeutyku
- Poprawa skuteczności terapii



Terapie celowane – **koniugaty** z istniejącymi lekami



Celowane koniugaty przeciwciało-lek (ADC)



10 na rynku, 4 gotowe, 100 badań klinicznych, 150 ADC w przedklinice



Aptamery mogą być zastosowane w koniugatach (ApDC)



AptaBio – **ApDC w klinice** (Korea Płd., IPO \$55M w 2019)



Główni gracze w ADC: Seattle Genetics, ImmunoGen, AbbVie, Daiichi Sankyo, AstraZeneca, Roche, Pfizer, Novartis, MorphoSys...

PB006 – AptaMLN, farmakologiczna terapia celowana w onkologii

Projekt typu *proof-of-concept*

- Konsorcjum z PORT (członek Sieci Badawczej Łukasiewicz)
- Tylko badania przemysłowe – 18 miesięcy do udowodnienia **dowodu koncepcji *in vivo***

CEL PROJEKTU

opracowanie **koniugatu** aptamer-doksorubicyna do **celowanej terapii** przeciwnowotworowej

WSKAZANIE

czerniak (nowotwór skóry)

Agenda prezentacji

O PURE BIOLOGICS

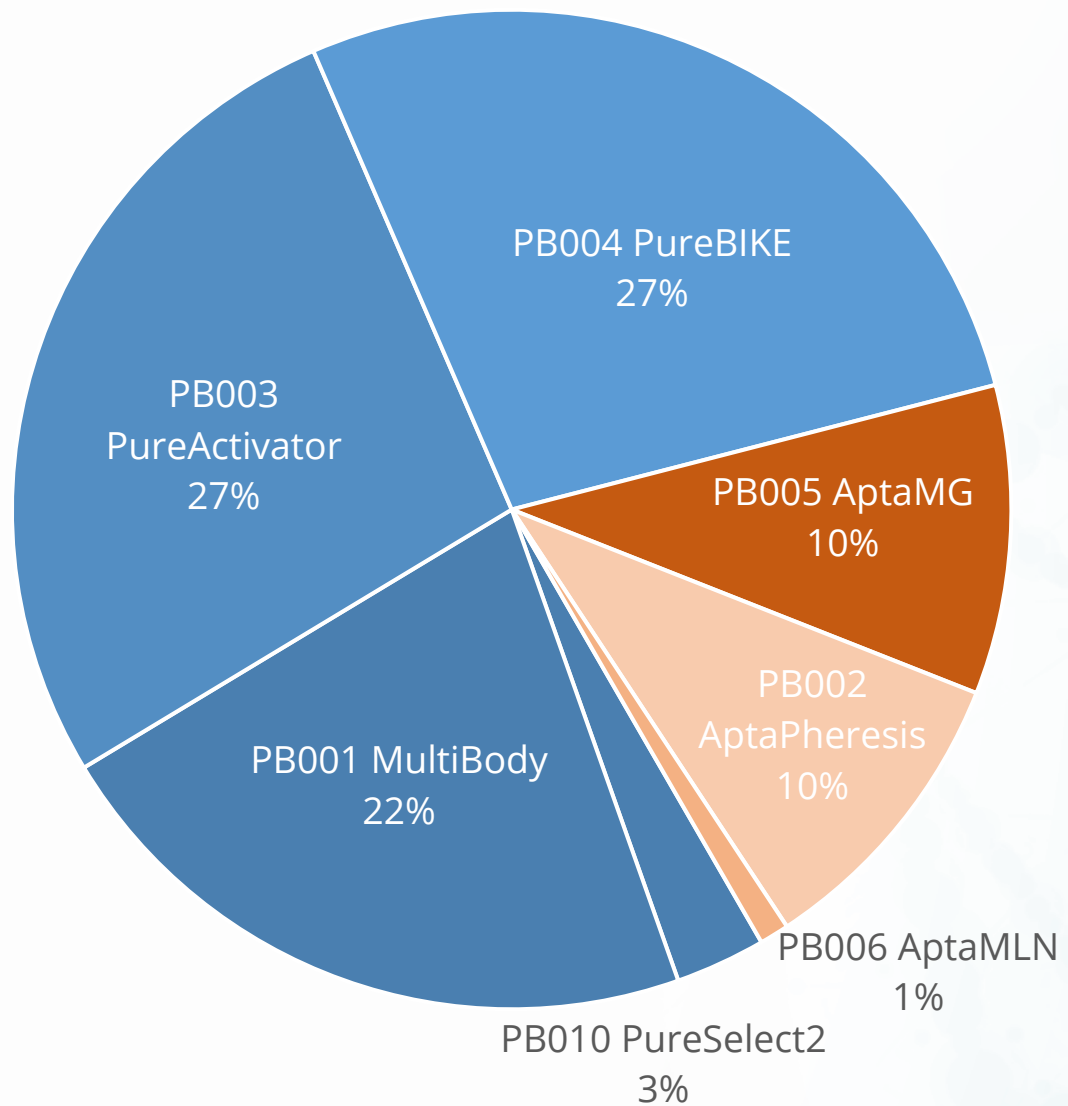
STRATEGIA ROZWOJU
LEKÓW BIOLOGICZNYCH

TERAPIE OPARTE O APTAMERY

PODSUMOWANIE



Realizowane projekty B+R – udział projektów w portfolio



Realizowane projekty B+R

PROJEKT	DATA ZAKOŃCZENIA	WARTOŚĆ PROJEKTU [mln PLN]	DOTACJA [mln PLN]	WKŁAD WŁASNY [mln PLN]	ZAAWANSOWANIE 31.12.2019	ZAAWANSOWANIE 30.06.2020
PB001 MultiBody	Grudzień 2023	32,0	24,0	8,0	19,4%	24,0%
PB002 AptaPheresis	Maj 2023	14,3	10,5	3,7	23,3%	28,1%
PB003 PureActivator	Grudzień 2023	39,9	30,1	9,8	8,3%	11,7%
PB004 PureBike	Grudzień 2023	40,4	29,9	10,5	1,1%	6,7%
PB005 AptaMG	Październik 2023	14,7	10,8	4,0	9,5%	14,5%
PB006 AptaMLN	Luty 2021	1,4	1,1	0,3	0%	19,9%
PB010 PureSelect2	Październik 2020	4,3	3,3	1,0	78,4%	87,4%
RAZEM		147,0	109,7	37,3	12,3%	17,2%

Pure Biologics



Wielomiliardowy rynek dla **komercjalizowanych projektów**



Zrównoważone portfolio rozwijanych aktywów



Konsekwencja w działaniu i budowaniu wartości



Nowe perspektywy dla **technologii aptamerowej**



Kontakt

Pure Biologics S.A.

ul. Duńska 11
54-427 Wrocław

info@purebiologics.com
tel. +48 570 00 28 29